

Lettre ouverte aux sages-femmes

Le 2 janvier 2024

Mesdames, Messieurs les sages-femmes,

Nous, parents et citoyens, nous sommes donné comme ligne de conduite de suivre les informations nationales et internationales de très près. Nous consultons les avis et études des scientifiques, des pharmaciens, des anthropologues, des statisticiens, des médecins et des épidémiologistes sans conflit d'intérêt et indépendants de l'industrie pharmaceutique.

Proches des futures mamans, constatez-vous les évolutions préoccupantes signalées depuis trois ans au sein des maternités : diminution du nombre de grossesses, augmentation des complications, des fausses-couches et des mortinaissances ?

Les effets indésirables avérés des deux campagnes de vaccination (injections anti-Covid 19, Gardasil 9©), toujours en cours, confirment nos inquiétudes :

- les données publiées par le gouvernement anglais prouvent l'inefficacité et la dangerosité des injections anti-Covid 19 (le Professeur Delfraissy le reconnaît à présent publiquement en France).
- des procès sont en cours, diligentés par des dizaines de plaignants, contre le laboratoire Merck aux USA, dénonçant les décès et autres effets indésirables provoqués par le Gardasil 9©.

À présent, la nouvelle campagne d'«*immunisation passive*» contre la bronchiolite nous laisse dubitatifs.

Cette maladie connue de longue date, bénigne pour l'immense majorité des bébés et pour laquelle il existe des traitements efficaces, justifie-t-elle d'injecter aux nourrissons un produit encore en phase expérimentale ? Le principe de précaution envers ce nouveau produit devrait être de mise. L'hospitalisation de 3% des nourrissons nécessite-elle la généralisation d'une telle médication en faisant porter des risques aux 97% non concernés ?¹

Le Beyfortus® n'est pas un vaccin, il est encore une nouvelle thérapie qui n'a pas été suffisamment testée et sur laquelle nous n'avons pas assez de recul : «cette thérapie (Beyfortus®) qui très probablement n'a jamais été vraiment testée chez les nouveau-nés», comme la HAS (Haute Autorité de Santé) l'a fait involontairement remarquer.

Dans le cadre de la procédure d'Évaluation de la HAS, le Beyfortus® est adopté le 19 juillet 2023 par la Commission de la transparence.

Cette dernière toutefois :

- considère que *BEYFORTUS® (nirsévimab) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à SYNAGIS® (palivizumab) dans la prévention des infections des voies respiratoires inférieures graves, dues au VRS, (Virus Respiratoires Syncytial) nécessitant une hospitalisation chez les nouveau-nés et les nourrissons à risque élevé d'infection à VRS, et éligibles au palivizumab, au cours de leur première saison de circulation du VRS.*

- demande d'être destinataire des résultats de l'analyse finale de l'étude pragmatique HARMONIE portant sur le suivi à 12 mois des enfants inclus (résultats attendus pour février 2024) dans un délai maximum d'un an. La Commission réévaluera le médicament à la lumière de ces données et de toutes nouvelles données disponibles dans un délai maximal d'un an à compter de la date de cet avis. Dans l'article 3.2.5 de l'Avis concernant l'Étude clinique HARMONIE (NCT05437510), on lit : « À noter qu'à ce jour, cette étude n'a pas fait l'objet d'une publication et n'a pas été examinée par les autorités d'enregistrement dans le cadre de l'AMM européenne ».²

Ne soyons ni témoins, ni acteurs d'un nouveau scandale sanitaire, à l'instar du talc Morhange© (qui provoqua des empoisonnements, fatals pour 36 nourrissons), de la Thalidomine© (qui causa de nombreuses malformations de bébés), ou encore Vioxx©, de la grippe H1N1, du Distilbène©... (série non exhaustive). Dans le doute, toute médication devrait être immédiatement suspendue, à plus forte raison pour des femmes enceintes ou des bébés.

L'ANSM (Agence Nationale de Surveillance du Médicament) émet des doutes depuis le 23/08/2023 dont la conclusion nous interpelle : (en cas) «...d'hypersensibilité ou d'anaphylaxie, **arrêter immédiatement...** débiter un traitement médicamenteux et/ou des **soins de soutien appropriés**». ^{3 4}

La FDA (Food and Drug Administration) a enregistré, lors des essais de cet anticorps monoclonal (Beyfortus®), **12 décès de bébés dans l'ensemble des groupes traités** : 4 décès cardiaques, 2 gastroentérites, 2 morts subites, 1 cancer, 1 Covid, 1 fracture, 1 pneumonie, mais (curieusement) aucun décès n'a été relié au traitement. La FDA note le déséquilibre (surplus) des décès dans le groupe traité (injecté) par rapport au groupe placebo.

FDA Biologics License Application (BLA) 761328 Nirsevimab Antimicrobial Drugs Advisory Committee Meeting June 8, 2023 Division of Antivirals, Office of Infectious Diseases Center for Drug Evaluation and Research ⁵

L'EMA (Agence Européenne du Médicament) enregistre 3 décès dans les groupes placebo et **11 décès dans les groupes traités**. Malgré ce constat l'EMA conclut que la balance bénéfique/risque est positive...! EMA/786523/2022 Assessment report Beyfortus 15 septembre 2022. ^{6 7}

Nous nous inquiétons de la hausse du taux de mortalité des nouveaux nés, observée à partir du mois de septembre 2023 qui coïncide avec le début des injections du Beyfortus® faites avant qu'ils ne quittent la maternité.

Nous nous référons notamment au récent article « *Le train Beyfortus a déjà déraillé* » de Christine Mackoy (pseudonyme). ⁸

Aussi, Hélène Banoun, pharmacien biologiste, ex-chercheur INSERM, rappelle que « la bronchiolite est en général une maladie bénigne, et que le Beyfortus® sélectionne des virus résistants ». ⁹

L'injection du Nirsevimab aux bébés en l'état de ces connaissances, s'apparente à une mise en danger de la vie d'autrui.

Le principe de précaution doit prévaloir : la balance bénéfique/risque du Beyfortus® n'est pas favorable pour la grande majorité des bébés. Nos bébés ne doivent pas risquer des complications inhérentes à l'infection par VRS résistants, ni aux **interactions avec les 11 vaccins** obligatoires qui n'ont pas encore été étudiées.

Il est plus que choquant de constater qu'une étude Polyres soit prévue pour identifier et caractériser les mutations associées à la résistance du VRS au Nirsevimab chez des enfants de 0 à 2 ans alors que la survenue de résistance et/ou de mutation est déjà connue depuis mars 2023 dans l'étude du Lancet.

Le lobbying pharmaceutique au sein de l'Europe a un pouvoir d'influence toujours plus grand qui s'immisce jusque dans les décisions politiques de santé. Avec de tels intérêts financiers en jeu, à nous d'y porter un regard critique et d'exiger un contrôle plus rigoureux des nouveaux produits. ¹⁰

N'oublions jamais que la bonne pratique médicale impose un **consentement libre et éclairé** qui repose lui-même sur une **information complète** laissant ainsi la **liberté de choix**, dans le respect du **principe de précaution**.

Soyons circonspects sur l'utilisation du Beyfortus® !

Nos bébés comptent sur nous : protégeons-les et n'en faisons pas des cobayes.

Profiter d'un tel moment pour soutirer aux parents un consentement à une médication potentiellement dangereuse, pourrait être qualifié d'abus de position dominante sur personne en état de faiblesse.

Nous restons à votre entière disposition pour de plus amples précisions.

Le collectif Parents & Citoyens France

parents.citoyens.france@gmail.com



Cosignataires :

Sages-Femmes Clés - Voix de Sages-Femmes - Dr Gérard Delépine chirurgien, oncologue & statisticien - Dr Hélène Banoun pharmacien biologiste & ex chercheur à l'INSERM -

Dr Laurence Kayser gynécologue - Dr Nicole Delépine pédiatre et oncologue – Dr Philippe De Chazournes médecin omnipraticien - Françoise Bloch anthropologue -

AIMSIB - Alliance Citoyens Libres (ACL) - Alliances Citoyennes 79 – Association Citoyens Libres des Pyrénées - Association Contre Attack - Association E3M -

Association l'UNION fait la FORCE 88 (UFLF88) - Association NEC MERGETUR 17 - Association Profession Gendarme - Association SOS Libertés - Basic 37 -

Collectif des Syndicats et Associations Professionnels Européens (CSAPE) - Collectif Chalonnais Libertés & Vérités - Collectif les Blouses Blanches - Collectif Liberté 07 -

Collectif Pays de Loire - Collectif Santé 44 - Collectif Santé Mauges - Combien à être Humains ? - Comité de soutien aux Parents en Presqu'île de Crozon -

Corse Humanis - Corse Unis - Enfance et Libertés Yvelines -- Info Vie 18 - L'Ordre Universel des Praticiens de Santé (OUPS) - Les Artisans de la Vie - Les Citoyens Libres du 67 - Les Désenfantés - Les Masques Blancs de Nantes – LIBERTAD - Libertés 78 - Ligue pour la Liberté Vaccinale (LPLV) - Nopass 24 – Où est mon cycle - Police pour la Vérité - Pour la Liberté de Choix 01 Réinfo Bourg 01- Réinfo Citoyens 91 - Réinfo les Collectifs -

Réinfo Paris - Réseau "Ne touchez pas à nos enfants" – REVAV - Solidarité Objectif Santé (SOS) - Soutien au Personnel Suspendu (SPS) -Sport Sur Ordonnance Carcassonne -, Union Nationale d'Initiative Citoyenne du Bas-Rhin (UNIC67) - VERITY France



¹-<https://www.santepubliquefrance.fr/maladies-et-traumatismes/maladies-et-infections-respiratoires/bronchiolite/documents/article/bronchiolite-aigue-du-nourrisson-en-france-bilan-des-cashospitalises-en-2009-et-facteurs-de-letalite> - source citant la faible létalité de la maladie

2-https://www.has-sante.fr/upload/docs/evamed/CT-20356_BEYFORTUS_PIC_INS_AvisDef_CT20356.pdf

3-<https://ansm.sante.fr/uploads/2023/08/23/beyfortus-lettre-aux-professionnels-230823.pdf>

4-<https://ansm.sante.fr/dossiers-thematiques/lanticorps-beyfortus-nirsevimab>

5-<https://www.fda.gov/media/169322/download>

6-<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/beyfortus>]

7-https://www.ema.europa.eu/en/documents/rmp-summary/beyfortus-epar-risk-managementplan_en.pdf - source qui détaille toutes les études faites : dans toutes les études il y a plus de décès dans le groupe injecté que dans le groupe placebo.

8-<https://www.aimsib.org/2023/12/10/le-train-du-beyfortus-a-deja-deraille/>

9-<https://www.aimsib.org/2023/11/12/les-mauvaises-surprises-des-vaccins-et-therapies-preventivescontre-la-bronchiolite-a-vrs/>

10-https://www.lepoint.fr/editos-du-point/anne-jeanblanc/le-lobbying-des-laboratoirespharmaceutiques-s-intensifie-en-europe-20-05-2019-2313754_57.php#11

N'hésitez pas à revenir vers nous afin de faciliter l'accès aux documents correspondants, si besoin.

Si vous souhaitez vous désabonner de notre listing, veuillez l'exprimer à :
parents.citoyens.france@gmail.com